NALFAN®

PSEUDOEFEDRINA – CLORFENIRAMINA

Venta Bajo Receta Comprimidos/Jarabe

Industria Paraguaya V.A.: Oral

FORMULA:

Cada comprimido contiene:

Pseudoefedrina Clorhidrato................................................60 mg.

Clorfeniramina Maleato.........................................................4 mg.

Excipientes...........................................................................c.s.p.

Cada 5 mL contiene:

Pseudoefedrina Clorhidrato................................................30 mg.

Clorfeniramina Maleato.........................................................2 mg.

Excipientes...........................................................................c.s.p.

No Contiene Azúcar

ACCION TERAPEUTICA:

Descongestivo de la mucosa de las vías respiratorias superiores.

Antihistamínico. Rápido y efectivo control de los síntomas de las enfermedades de etiología alérgica del tracto respiratorio superior e inferior.

MECANISMO DE ACCION Y DATOS FARMACOCINETICOS:

Clorfeniramina: Es un derivado de la Propilamina, compite con la Histamina por los receptores H1 presentes en las células efectoras. Por consiguiente, evitan pero no revierten las respuestas mediadas sólo por la Histamina. Las acciones antimuscarínicas producen un efecto secante en la mucosa oral. Atraviesa la barrera hematoencefálica y produce sedación debida a la ocupación de receptores H1 cerebrales, que están implicados en el control de los estados de vigilia. Impide las respuestas a la Acetilcolina mediadas por receptores muscarínicos. Se absorbe bien tras la administración oral. Su unión a las proteínas es de 72%. Se metaboliza en el hígado. Su vida media es de 12 a 15 horas. La duración de la acción es de 4 a 25 horas. Se elimina por vía renal.

Pseudoefedrina: Actúa sobre los receptores µ-adrenérgicos de la mucosa del tracto respiratorio y produce vasoconstricción. Contrae las membranas de las mucosas nasales inflamadas, reduce la hiperemia tisular, el edema y la congestión nasal, y aumenta la permeabilidad de las vías respiratorias nasales. Puede aumentar el drenaje de las secreciones de los senos y abrir los conductos obstruidos de las trompas de Eustaquio. Se metaboliza de modo incompleto en el hígado. El comienzo de la acción se evidencia en 15 a 30 minutos y se elimina por vía renal; la velocidad de excreción aumenta en orina ácida.

INDICACIONES TERAPEUTICAS:

Tratamiento sintomático de cuadros que cursan con: Alergias nasales, estacionales o perennes. Rinitis aguda y rinosinusitis. Sinusitis aguda y sub-aguda. Bloqueo de la trompa de Eustaquio. Otitis media secretoria. Resfrío común. Laringitis. Traqueítis. Bronquitis. Falso crup. Nasofaringitis. Terapia coadyuvante del tratamiento antibiótico en infecciones respiratorias.

POSOLOGIA:

Adultos y niños mayores: 1 comprimido cada 6 a 8 horas.

Niños mayores de 2 años: 5 mL (1 cucharadita) 3 a 4 veces por día.

Niños de 6 meses a 2 años: 5 mL (1 cucharadita) 3 veces por día.

Niños de 1 a 6 meses: 2,5 mL (1/2 cucharadita) 3 veces por día.

CONTRAINDICACIONES:

Hipertensión arterial severa. Pacientes recibiendo drogas de tipo IMAO, pacientes con glaucoma de ángulo estrecho. Hipertrofia prostática, úlcera péptica estenosante, prematuros y recién nacidos. Insuficiencia renal severa.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

No administrar simultáneamente con agentes depresores del S.N.C. como: Benzodiazepinas, barbitúricos, bebidas alcohólicas, otros simpaticomiméticos (descongestivos nasales, anorexígenos) por la posible potenciación de los efectos con la Clorfeniramina.

Debe ser usado con precaución en pacientes con glaucoma, enfermedades cardiovasculares, pulmonares, anemia, insuficiencia hepática y/o renal, diabéticos y ancianos, evitando tratamientos prolongados.

Utilizar con precaución en pacientes que manejan automotores y maquinarias.

REACCIONES ADVERSAS Y EFECTOS COLATERALES:

A la dosis recomendada, éste producto es bien tolerado y no presenta efectos colaterales ni secundarios. Pueden presentarse trastornos leves tales como: Taquicardia, somnolencia o excitación, mareos, sequedad de boca, náuseas, vómitos, que cesan al disminuir la dosis o suspender la medicación.

INTERACCIONES CON ALIMENTOS Y MEDICAMENTOS.

Clorfeniramina: El alcohol, los antidepresivos tricíclicos y los depresores del S.N.C. pueden potenciar los efectos depresores. Se potencian los efectos antimuscarínicos con el uso, en forma simultánea, de haloperidol, ipratropio, fenotiazinas o procainamida. Los IMAOs pueden prolongar los efectos antimuscarínicos y depresores del S.N.C. de la Clorfeniramina.

Pseudoefedrina: La administración de Pseudoefedrina antes o poco después de la anestesia con cloroformo, ciclopropano o halotano puede aumentar el riesgo de arritmias ventriculares severas, sobre todo en pacientes con cardiopatía preexistente. Los efectos de la medicación antihipertensiva pueden disminuir con la Pseudoefedrina. Esta última también puede inhibir el efecto de los bloqueantes ß-adrenérgicos. Puede resultar estimulación aditiva sobre el S.N.C. al administrarse con medicamentos estimulantes de éste. El uso de glucósidos digitálicos o levodopa puede aumentar el riesgo de arritmias cardíacas. Los IMAOs pueden prolongar e intensificar los efectos vasopresores y estimulantes cardíacos de la Pseudoefedrina. Pueden reducirse los efectos antianginosos de los nitratos. Las hormonas tiroideas pueden aumentar los efectos de la Pseudoefedrina.

SOBREDOSIFICACION:

La sintomatología por sobredosis incluye mareos, visión borrosa, vómitos, pérdida de apetito, ictericia y dolor abdominal, inquietud, nerviosismo, sequedad de boca, micción dificultosa o dolorosa.

Si se ha ingerido una sobredosis, debe acudirse rápidamente a un centro médico aunque no haya síntomas, ya que éstos, muy graves, se manifiestan generalmente hasta 3 días después de su ingestión.

El período en que el tratamiento ofrece la mayor garantía de eficacia se encuentra dentro de las 12 horas siguientes a la ingestión de la sobredosis.

El tratamiento incluye: Lavado gástrico y administración oral de carbón activado.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Toxicologia del Hospital de EMERGENCIAS MEDICAS Tel.: 220-418 o el 204-800 (int. 011).

RESTRICCIONES DE USO:

No se recomienda su uso durante el primer trimestre del embarazo, se debe determinar el riesgo-beneficio, debido a los problemas que puede acarrear al feto. Suspender el amamantamiento si la madre debe recibir ésta medicación.

CONSERVACION:

Almacenar a temperatura entre 15° y 30 °C.

PRESENTACIONES:

Caja conteniendo 20 comprimidos.

Caja conteniendo 100 mL de jarabe.

Estos medicamentos deben ser usados únicamente por prescripción médica, y no podrán repetirse sin nueva indicación del facultativo.

En caso de uso de éstos medicamentos sin prescripción médica, la ocurrencia de efectos adversos e indeseables será de exclusiva responsabilidad de quien lo consuma.

Si Ud. es deportista y está sometido a control de doping, no consuma estos productos sin consultar con su médico.

Director Técnico: Q. F. Laura Ramírez

Reg. Prof. Nº 4.142

Autorizado por D.N.V.S. del M.S.P. y B.S.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS